⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平4-182461

®Int. Cl. 5

識別記号

广内整理番号

紹公開 平成4年(1992)6月30日

C 07 C 251/48 37/50 A 01 N 43/16

8318-4H 8930-4H 8930-4H ※

C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全13頁)

69発明の名称

アルコキシイミノ酢酸アミド化合物およびその農業用殺菌剤として の用途

> 願 平2-312519 ②1)特

> > 男

行

願 平2(1990)11月16日 22出

菙 早 瀬 72)発 明 者 秀 ф 明 渚 竹 (72)発

三重県亀山市みずほ台14番177

滋賀県甲賀郡甲賀町大字油日2496 滋賀県甲賀郡水口町大字水口614-18

道 4 老 益 子 72)発 眀 塩野義製薬株式会社 勿出 顋 人

大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号

外1名 葆 74代 理 人 弁理十 青 山

最終頁に続く

1. 発明の名称

アルコキシイミノ酢酸アミド化合物およびその 農業用設備剤と1. ての用途

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

$$A - O - B \xrightarrow{C = N - O R}, \qquad (1)$$

[式中、R¹およびR²はそれぞれ水素または低級 アルキル;R3は低級アルキル;Aは低級アルキ ル、低級アルケニル、低級アルキニル、低級アル キルオキシ、低級アルケニルオキシ、低級アルキ ニルオキシ、ハロ低級アルキル、シアノ低級アル キル、ハロ低級アルキルオキシ、ハロ低級アルキ ルチオ、シアノ低級アルキルオキシ、オキソ、ハ ロゲンおよびフェニルならびに 2 価低級アルキレ ンから選ばれた置換基の少なくとも「個を有する

こともある、環構成原子が10個を超えない単環性 または双環性芳香族炭素環またはヘテロ環基; B は結合手または-CH2-を表す。] を有する化合物。

- (2) 請求項 1 記載の化合物を有効成分として含 有する農業用殺菌剤。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、新規なアルコキシイミノ酢酸アミド 化合物およびその農業用殺菌剤としての用途に関 する。

[従来の技術]

ある種のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物は 公知であり、そのうちいくらかについては、殺菌 剤や除草剤としての用途が知られている(例えば 特開昭63-30463号、特開昭63-23852号、特開昭56 -29560号、特開昭55-35006号、特開昭56-55368号 など。しかしながら、化学構造と生物活性の関係 は未だ充分に解明されておらず、新規化合物の生 物活性を予知することは困難である。本発明者ら

は、新規物質である、ある種のアルコキシイミノ 酢酸アミド化合物が、植物性病原菌に広い抗菌ス ベクトルを有し、抗菌活性も強いことを見出だし、 この知見に基づいて本発明を完成するに至った。 [発明の構成]

本発明は、一般式

$$A - O - B \xrightarrow{C = N - O R^{1}} (I)$$

[式中、R¹およびR²はそれぞれ水素または低級アルキル; R³は低級アルキル; Aは低級アルキル、低級アルキール、低級アルキニル、低級アルキルオキシ、低級アルキニルオキシ、パロ低級アルキニルオキシ、パロ低級アルキル、ハロ低級アルキル、カロ低級アルキル、シアノ低級アルキル・シアノ低級アルキルチオ、シアノ低級アルキルオキシ、オキソ、ハロゲンおよびフェニルならびに2価低級アルキレンから選ばれた置換基の少なくとも1個を有する

イソプロボキシ、プトキシ、イソブトキシなどが 含まれる。「ハロゲン」には、かっ葉、塩素、臭 葉、沃葉が含まれる。「ハロ低級アルキル」は、 少なくとも1個、好ましくは3個以下のハロゲン で置換された低級アルキルであって、その具体例 としてはクロロメチル、フルオロメチル、トリフ ルオロメチル、ジクロロエチルなどが挙げられる。 同様に、「ハロ低級アルキルオキシ」および「ハ ロ低級アルキルチオ」はいずれも少なくとも1個、 好ましくは3個以下のハロゲンで置換された低級 アルキルオキシまたは低級アルキルチオを表す。

Aで要される、環構成原子が10個を超えない単環性または双環性芳香族炭素環またはヘテロ環態の具体例としては、フェニル、ナフチル、ビリジル、ペンゾチアゾリル、ペンゾオキサゾリル、ペンゾピラニルなどが挙げられ、これらは適宜の数、好ましくは3個以下の置換基を有していてもよい。置換基が2価低級アルキレンである場合には、該2価低級アルキレンは前配炭業環またはヘテロ環

こともある、環構成原子が10個を超えない単環性 または双環性芳香族炭素環またはヘテロ環基; B は結合手または一CH:-を要す。] を有する化合物および酸化合物を有効成分として

を有する化合物および該化合物を有効成分として 含む農業用殺菌剤を提供するものである。

上記一般式の記号の定義において、「低級」の語は別に定めのない限り、一般に炭素数8個以下、好ましくは6個以下、より好ましくは4個以下の基を要すために用いる。例えば、「低級アルキル」は、好ましくは戊素数6個以下、特に4個以下のアルキルをいい、例えばメチル、ブチル、第3級ブチル等がある。「低級アルケニル」としては、一般に炭素数2ないし8個、好ましくは、3~6個のアルケニル基をいい、例えばアリル、ブラニル、イソプロペニル、ブテニル、イソプロペニル、ブラニル、イソプロペニル、ブラニル、ハキサジエニル等が含まれる。「低級アルコキシ」としては、好ましくは炭素数6個以下、特に4個以下のアルコキシをいい、例えばメトキシ、ブロボキシ、ブロボキシ、人工トキシ、ブロボキシ、人工トキシ、ブロボキシ、人は別に受力を

本発明の主たる目的は、農業用殺菌剤として有 用な一般式([)を有する新規アルコキシイミノ酢

酸アミド化合物を提供することである。

一般式(I)のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物には、特に次式で表される化合物が包含される。

$$A'-O-CH_2$$

$$C=N-OR^3$$

$$CON$$

$$R^2$$

$$A^{-} = 0$$

$$C = N - 0 R^{1} \qquad (I p)$$

〔式中、A′は低級アルキル、低級アルキルオキシ、低級アルキニルオキシ、ハロ低級アルキル、ハロ低級アルキル、フロ低級アルキルチオ、オキソ、ハロゲンおよびフェニルならびに 2 価低級アルキレンから選ばれ

た置換基の少なくとも1個を有することもあるフェニル、ナフチル、ピリジル、ペンゾチアゾリル、ペンゾオキサゾリルまたはペンゾピラニル、A°は低級アルケニルオキシおよびシアノ低級アルキルオキシから選ばれた置換基の少なくとも1個を有することもあるナフチルであり、R²とR³は前記と同業弊である。1

アルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)は種々の方法により製造することができ、その典型的な方法は、対応する式:

[式中、R³とBは上記と同意繋である。] を有するカルボン酸から出発し、そのカルボキシル基のアミド化とそのペンゼン環に直結または隣接したヒドロキシル基のエーテル化を任意の順序で実施するものである。これを反応式で表せば、次のとおりである:

キシ、トルエンスルホニルオキシ)であり、Aは 前記と同意義である。〕

で示されるエーテル化剤を反応させて目的とする
アルコキシイミノ酢酸イミド化合物(I)を得るも
のであり、第2の方法はカルボン酸(I)にエーテ
ル化剤(b)を反応させ、得られたエーテル(IV)に
アミン(a)を反応させて目的とするアルコキシイ
ミノ酢酸イミド化合物(I)を得るものである。

出発物質であるカルボン酸(II)は、そのままの形で使用してもよく、或はそのカルボキシル基についての反応性誘導体の形で使用してもよい。 反応性誘導体の例としては、エステル、酸無水物、酸ハライドなどが挙げられる。

アミド化およびエーテル化はそれぞれそれ自体 公知であり、当業者にとって周知の手段で行うこ とができる。一般にこれらの反応は溶媒中で、好 ましくは反応の進行を容易にしまたは促進する条 件下に、室畳ないしは反応混合物の還流温度、例 えば10~200℃で行う。

反応を容易にしまたは促進する条件は、反応物

反応式A

第1の方法は、カルボン酸(Ⅱ)またはそのカル ボキシル基における反応性誘導体に式:

$$HNR^1R^2$$
 (a)

[式中、R¹およびR²は前記と同意義である。] で示されるアミンを反応させ、得られたカルポン 酸アミド(皿)に式:

$$A - X$$
 (b)

(式中、Xは反応性基、特にハロゲン原子(例えば塩素、臭素)またはスルホニルオキシ基(例えばメタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオ

質の種類または反応生成物から除去すべき副生物 の種類を考慮に入れて、適宜に決定することがで きる。例えば第1の方法におけるアミド化は、カ ルポン酸あるいはエステル(例えばメチルエステ ル、エチルエステル、シアノメチルエステル、p --トロフェニルエステル)、酸無水物 (例えば トリクロロ酢酸との混合酸無水物)、酸ハライド (例えば酸クロリド、酸プロミド) のようなカル ポキシル基における反応性誘導体とアミン(a)の 間で行い、この場合水、アルコール、酸などが副 生する。これらの副生物を除くため、縮合剤(例 えば1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(D CC)、N-シクロヘキシル-N'-モルホリノエ チルカルボジイミド、1,3-ジイソプロピルカ ルポジイミド、クロロ鐵酸メチル、クロロ鐵酸エ チル)、脱水剤 (例えば塩化チオニル、塩化スル フリル、オキシ塩化りん、三臭化りん、五塩化り ん、ポリりん酸)、酸除去剤(例えばピリジン、 トリエチルアミン、ナトリウムメトキシド、水酸 化ナトリウム、蟻酸ナトリウム) などを使用する ことができる。さらに、アミド(皿)のエーテル 化剤(b)によるエーテル化は、副生する酸を除 去するため、上記した酸除去剤の存在下で実施す るのが普通である。また、第2の方法におけるエ ーテル化とアミド化も上記と同様の条件下に条件 下に実施すれはせよい。

アミノ化やエーテル化の反応は、ジオキサン、メチレンクロリド、クロロホルム、エーテル、テトラヒドロフラン(THF)、アセトン、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、ビリジン、アセトニトリル、ベンゼン、トルエン、キシレン等から適当に選択される不活性熔饃中でおこなう。

なお、アルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)には、異性体としてEおよびZ体が存在するが、 選互の分離精製手段を適用することによって単離 することができる。従って本発明目的化合物には、 E体、Z体およびE体とZ体の混合物が含まれる。 本発明のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(1) は、種々の栽培植物、例えばイネ、コムギ、オオ

本発明のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(1) は植物に対し、噴霧、散布、塗布等の方法で適用 する。また、植物の種子、植物の周囲の土壌、種 子を播種する土壌、水田、水耕栽培の水等に対し て適用されてもよい。適用は植物が病原菌に感染 する前または感染後に行うことができる。

アルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)は通常の製剤の態様、例えば液剤、水和剤、乳化剤、懸潤剤、液状濃縮剤、錠剤、顆粒剤、エアロゾル、粉末剤、ペースト剤、燻煙剤などのような農業用殺菌剤に適する薬剤として使用することができる。このような態様は、少なくとも1種のアルコキシィミノ酢酸アミド化合物(I)と適当な固体または液体の担体類および所望により有効物質の分散性や他の性質の改善のための適当な補助剤(例えば界面活性剤、展着剤、分散剤、安定剤)と共に混合する通常の方法によって得ることができる。

固体の担体または希釈剤の例としては、植物性 物質(例えば穀物粉、タバコ茎粉、大豆粉、クル ミ穀粉、野菜粉、カンナ屑、ぬか、樹皮粉、糠維 ムギ、ライムギ、トウモロコシ、キビ、アワ、ソ バ、大豆、小豆、落花生、キュウリ、ナス、トマ ト、カポチャ、インゲン、ミカン、ブドウ、リン ゴ、ナシ、桃などに対する病原菌、特にイネいも ち病菌 (Pyricularia oryzae)、イネ紋枯病菌 (R hizoctonia solani)、麦うどんこ病菌(Erysiphe graminis)、キュウリうどんこ病菌 (Sphaerothec a fuliginea)、タバコうどんこ病菌 (Erysiphe ci choracearum)、バレイショ疫病菌(Phytophthora infestans)、キュウリベと病菌 (Pseudoperonos pora cubensis)、大豆べと病菌(Peronospora ma nshurica)、ブドウベと病菌 (Plasmopara vitico la)、野菜、ブドウ等の灰色かび病菌(Botrytis cinerea)、キュウリ苗立枯病菌(Pythium aphani dermatum)、そば、大豆、なたね等の藍核病菌(S clerotinia sclerotiorum)、大豆、小豆、ばれい しょ、落花生等の白絹病菌 (Corticium rolfsii) 等に対して強力な抗菌活性を示す。それ故、本発 明のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(1)は農 業用殺菌剤として有用である。

素粉、野菜抽出残渣)、繊維状物質(例えば紙、 ダンボール紙、ぼろ布)、人工の可塑性粉末、粘 土(例えばカオリン、ベントナイト、白土)、タ ルクおよび無機物質(例えば業ろう石、絹雲母、 軽石、硫黄粉、活性炭)、化学肥料(例えば、硫 安、りん酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、尿 素、塩化アンモニウム)などがある。

液体担体および希釈剤としては、水、アルコール類(例えばメタノール、エタノール)、ケトン類(例えばアセトン、メチルエチルケトン)、エーテル類(例えばジエチルエーテル、ジオキサン、セロソルブ、テトラヒドロフラン)、芳香族炭化水薬(例えばベンゼン、トルエン、キシレン、メチルナフタレン)、脂肪族炭化水薬(例えばガソリン、ケロシン、灯油)、エステル類、ニトリル類、酸アミド(例えばジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド)、ハロゲン化炭化水素(例えばジクロロエタン、四塩化炭素)などがある。界面活性剤の例としては、アルキル酸酸エステル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル、スルホン酸アルキル

リール、ボリエチレングリコールエーテル、多価 アルコールエステル類などがある。展着剤または 分散剤の例には、カゼイン、ゼラチン、デンプン 粉、カルボキシメチルセルローズ、アラビアゴム、 アルギン酸、リグニン、ベントナイト、糖蜜、ボ リビニルアルコール、パイン油、寒天などがある。 安定剤としてはPAP(イソプロピルリン酸塩混 合物)、りん酸トリクレジル(TCP)、トルー油、 エボキン油、界面活性剤類、脂肪酸類およびその エステル類などが例示される。

上記の成分に加えて、本発明の製剤は他の殺菌 剤、殺虫剤、除草剤、肥料などと混合して使用することができる。

これらの製剤は少なくとも1種のアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)を通常1~95重量%、好ましくは2.0~80重量%の割合で含有する。これらの製剤は単独で、または希釈して使用することができ、アルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)を通常約1.0g~5kg/ヘクタール、好ましくは約2~100g/ヘクヘールの割合で、通常約1~50.

ニル) - 2 - ノトキシイミノアセタミド(200mg)を、60%水素化ナトリウム(43mg)のテトラヒドロフラン懸濁液(3 m2)に加え、室温で2時間撹拌した。さらに2、3 - ジクロロ-5 - トリフルオロメチルピリジン(234mg)を加え、1時間撹拌した。稀塩酸で中和後、酢酸エチルにより抽出した。抽出液を乾燥させ、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィに付して精製

実施例2 (第1の方法)

(A) N-メチル-2-[2-(3-ヒドロキシフェノキシ)フェニル]-2-メトキシイミノアセタミドの製造:-

メチル 2-{2-(3-ヒドロキシフェノキシ)フェニル]-2-メトキシイミノアセテート(3.3g)にメチルアミンのメタノール溶液(20m2)を加え、室温で15時間撹拌した。溶媒を留去し、残渣をジエチルエーテルより再結晶し、模配化合物 2.4gを得た。

(B) N-メチル-2-[2-(3-アリルオキ

000ppm、好ましくは約100~5,000ppmの濃度で適 用する。

[実施例]

次にアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)の 具体的な製造法を実施例により説明する。

実施例1 (第1の方法)

(A) N-メチル-2~(2-ヒドロキシメチ ルフェニル) -2-メトキシイミノアセタミドの 製造:-

メチル 2 ~ [(2 - ヒドロキシメチルフェニル) - 2 - メトキシイミノアセテート (1.5g) にメチルアミンのメタノール溶液 (5.5ma) を加え、室温で15時間撹拌した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィに付して精製し、標記化合物 1.05gを得た。

(B) N-メチル-2-[2-(3-クロロ-5 -トリフルオルメチルピリジン-2-イルオキシ メチル)フェニル]-2-メトキシイミノアセタミ ド(化合物番号44)の製造:-

N-メチル-2-[(2-ヒドロキシメチルフェ

シフェノキシ)フェニル]-2-メトキシイミノア セタミド (化含物番号58) の製造:-

Nーメチルー2ー[2ー(3ーヒドロキシフェノキシ)フェニル]ー2ーメトキシイミノアセタミド (200mg)を炭酸カリウム (138mg) のジメチルホルムアミド懸濁液 (2 m2) に加え、さらに臭化アリル (120mg) を加え、4時間室温で撹拌した。 反応混合物を稀塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィに付して精製し、糠駝化合物 216mgを得た。

実施例3 (第2の方法)

(A) メチル 2-[2-(2,3-ジメチルフェ ノキシメチル)フェニル]-2-メトキシイミノア セテートの製造:-

メチル 2- (2-プロモメチルフエニル) - 2-メトキシイミノアセテート (400mg)、2,3-キシレノール (342mg) および炭酸カリウム (580mg) をジメチルホルムアミド (2mg) に懸滴させ、室礁にて12時間撹拌し、メチル 2-[2-

(2.3 - ジメチルフェノキシメチル)フェニル]ー
2 - メトキシイミノアセテートを生成せしめた。
(B) ドーメチルー2 - [2 - (2.3 - ジメチ
ルフェノキシメチル)フェニル]ー2 - メトキシイ
ミノアセタミド (化合物番号 1 4) の製造: メチル 2 - [2 - (2.3 - ジメチルフェノキ
シメチル)フェニル]ー2 - メトキシイミノアセテ
ートを含む上配反応配合物にメチルアミンのメク
ノール溶液 (540mg) を加え、1 時間撹拌した。
反応配合物を稀塩酸で中和し、酢酸エチルにより
抽出した。抽出液を乾燥し、溶媒を留去し、残渣
をシリカゲルカラムクロマトグラフィに付して精
製し、油状物として標配化合物 366mgを得た。これをジェチルエーテルから結晶化させた。

以下、上記実施例に離じて製造したアルコキシイミノ酢酸アミド化合物(I)の具体例を第1表に示す。なお、化合物番号1~13、15~43および51~57は実施例3に準じて、化合物番号45~50は実施例1に準じて、化合物番号59は実施例2に準じて製造した。

第1表

$$A - O - B \xrightarrow{C = N - O R}$$

番号	化 合	物				Ī	物 性
-	A	В	R ¹	R ²	R 3	融点(℃)	H-NMR (in CDCl ₃)
1	<u></u>	CH ₂	Н	Мe	Ме		2.79(3H.d.J=5.1), 3.85(3H.s), 4.98(2H.s), 6.52(1H.brs), 6.91(1H.brd.J=8.1), 6.89~7.59(12H.m)
2	Ph	СН₂	н	Мe	Ме		2.87(3H.d.,J=4.9), 3.91(3H.s), 5.01(2H.s), 6.71(1H, brs), 6.88(1H,dd,J=8.2,2.6), 7.13-7.57(8H.m)
3	Ph-	CH2	н	Ме	Ме	132	
4	OiPr	СН₂	Н	Ме	Мe		1.35(6H,d,J=6.1), 2.88(3H,d,J=5.1), 3.93(3H,s), 4.51(1H,sept,J=6.1), 6.42-6.95(5H,m), 7.22(1H,dd, J=7.4,1.6), 7.33-7.43(2H,m), 7.57(1H,d,J=7.1)
5	iPr0-	C H ₂	н	Me	Мe		1.29(3H,d,J=6.1), 1.30(3H,d,J=6.1), 2.89(3H,d,J=4.9), 3.93(3H,s), 4.40(1H,sept,J=6.1), 4.89(2H,s), 6.70(1H,brs), 6.80(4H,s), 7.20(1H,m), 7.34-7.50 (2H,m),7.53(1H,m)

番号:	化 合	\$ 9					物 性
-	A	В	R '	R -	R³	融点(℃)	'H-NMR (in CDCl ₃)
							2.51(1H.t.J=2.2). 2.86(3H.d.J=5.1). 3.92(3H.S).
6		сн,	н	Мe	Me	i l	4.74(2H.d.J=2.2), 5.02(2H.s), 6.80(1H.brs), 6.82~
0							6.92(3H.m), 7.07(1H.m), 7.22(1H.m), 7.33~7.42(2H.m).
	OCH 2 C≅CH		- [7.54(1H, brd, J=7.1)
 							2.51(1H, t, J=2.4), 2.88(3H,d,J=4.4), 3.93(3H,s), 4.65
	(/ <u>\</u>	сн,	н	Ме	Me	!	(2H.d.J=2.4), 4.92(2H.s), 6.43~6.59(3H.m), 6.73(1H.
7	>= /	0117				[brs), 7.17-7.22(2H.m), 7.34-7.44(2H.m), 7.52(1H.m)
	OCH₂C≅CH				 		2.50(1H.t.J=2.4), 2.89(3H.d.J=4.9), 3.93(3H.s),
_		сн,	н	Мe	Me		4.62(2H,d,j=2.4), 4.90(2H.s), 6.71(1H.brs), 6.82
8	CH=CCH+O	C n 2		IVI C	111		(2H.d.J=9.2), 6.89(2H.d.J=9.2), 7.20(1H.m), 7.34~
	CII-COII70						7.48(2H,m), 7.50(1H,brd,J=8.8)
					 	1	77400
		сн.	Мe	Мe	Me	105	
9	CF,S-()-	0 2	.,, c	0		'	
		 	-		 	-	
10		сн,	н	Мe	Ме	103	
10		• /					
-	F				1	104	
111		CH,	Ме	Мe	Мe	\$	
1 **	<u> </u>					105	
		1	1			112	
12	<i>(</i> _>-	сн,	Н	Мe	Мe	ſ	
'-	CF ₃					113	
-						8 9	
13	F,C-	CH,	н	Мe	Me	5	
. ,				1		9 0	

番号	化 合	物					物 性
	Α	В	R i	R²	R¹	融点(℃)	- 'H-NMR (in CDCe,)
14	Ne Me	СН₂	н	Ме	Me	144	
	Ne-					8.5	
15	We -	CH:	Н	Мe	Мe	\$	
	Ne					8.6	
	Ме					1 3 4	
16		CH ₂	Н	Мe	Мe	}	
	We					1 3 5	
17	Ne Ne	СН₃	н	Ме	Me	3 9	
						115	
18	Ne-	CH,	Н	Мe	Мe	5	
	Ме	ļ				116	
	Ne					107	
19	<i>─</i> ≻	CH:	Н	Мe	Me	1	
	<u>}</u> ∕ Ne					109	
	SII (122	
20	CH 3-	CH,	Н	Ме	Мe	5	
	сн. – сн.					123	

番号	化合	物					物性
	A	В	R '	R ²	R³	融点(℃)	H-NMR (in CDCQ ₃)
21		сн₂	н	Мe	Мe	147	
22	F	CH:	н	Мe	Ме	8 3	
23	F 	CH:	н	Мe	Мe	8 9 1 9 2	
24	F - (-)	СН	Н	Мe	Ме	107	
25	F	сн.	н	M e	Мe	102	
26	Ca Ca	СН₂	н	Me	M e	1 3 4	
27	Ca	сн,	н	Ме	Мe	153	

番号	化	a *	7				物 性
	A	В	R 1	R ²	R³	融点(℃)	'H-NMR (in CDC@1)
i	Çe					135	
28		CH,	н	Мe	Мe	5	
	<u> </u>					136	
	CØ					6.9	
	ce(/ `>-	сн.	н	Мe	Me	3	
29	<u> </u>	C n 2	n	Me	IVI E	7 0	
	Me					7 2	
	ce—	сн,	н	Mie	Me	1 5	
30	>= /	CH2	п	ivie	Me	7 3	
	Ne Ne				ļ	/ 3	1.19(3H,t,J=7.6), 2.68(2H,q,J=7.6), 2.88(3H,d,J=
					l		1.19(3H, E, J=7.0), 2.00(2H, q, J=7.0), 2.00(3H, dd, J=8.7.2.9), 5.1), 3.92(3H, s), 4.91(2H, s), 6.65(1H, dd, J=8.7.2.9),
31	ca/ >-	CH ₂	Н	Ме	Ме		6.72(IH.brs), 6.77(IH.d, J=2.9), 7.16~7.22(2H,m),
	<u>>=</u> /						7.36~7.42(2H.m), 7.48(1H.m)
	Et					-	2.90(3H,d,J=5.1), 3.74(3H,s), 3.94(3H,s),4.90(2H,s),
	ONe						6.40(IH,d,J=2.2), 6.50(IH,d,J=2.2), 6.77(IH,brs),
32	⟨ \ }_	CH,	Н	Мe	Me		7.20([H,m), 7.35-7.47(2H,m), 7.50([H,m)
	<u> </u>						/.20([n,m), /.35~/.4/(2n,m), /.50(1n,m)
	ĊQ.	 					
	Ne		,				
33		CH,	Н	Мe	Мe	109	
	\succ						
L	Ne Ne	 				117	
	,—Ne	6				117	
34	(>	CH,	н	Мe	Me		
	<u> </u>	1			1	118	
	Ne Me	L		1		1	

番号:	化 🗧	10	7			1	物性
雷ラ	A	В	R'	R ²	R³	融点(℃)	'H-NMR (in CDC4,)
35	Ne Ne	СН₂	н	Ме	Мe	106	
36	Ce Ce	сн,	н	Ме	Мe	1 4 3	
37	Ca-Ca	CH:	н	Мe	Me	125	
38	C2 C2 C2	CH2	н	Мe	Ме	1 2 6	
39	Ca Ca	CH ₂	н	Ме	Мe	122	
40	Mc C2- Me	CH;	н	Me	Ме	136	

番号	化 合	物					物 性
	A	В	Rι	R ²	R,	融点(℃)	'H-NMR (in CDC4,)
41	Ne Ne C2	CH₂	Н	Ме	Ме	135	
42	F F	СН:	Н	Ме	Me	99	
43	F F	СНг	Н	Мe	Me	8 0 \$ 8 1	
44	F,C	сн₂	Н	Мe	Мe	104	
45	Ce Ce	сн.	Н	M e	Мe	136	
46	Ça V	CH:	н	Ме	Мe		2.90(3H.d.J=5.1). 3.93(3H.s), 5.24(2H.s), 6.62(1H.d.J=7.8), 6.70(1H.brs). 6.89(1H.d.J=7.5), 7.23(1H.m). 7.38-7.42(2H.m). 7.47~7.56(2H.m)

番号	化 合	物					物性
-	A	В	R ¹	R ²	R³	融点(℃)	'H-NMR (in CDCl3)
47	CF,	СН;	н	Ме	Me	111	
48	F,C-(СН,	Н	Ме	Me	138	
49		сн,	н	Мe	Ме	9 0 5 9 2	
50		CH ₂	Н	Ме	Me	113	
51	. ا	сн,	н	Me	Мe	119	
52		СН;	Н	Me	Ме	138	
53		сн,	н	Ме	Me	1 4 2	
54	Ca	CH;	н	Me	Me		2.73(3H.d.J=4.9), 3.88(3H.s), 5.11(2H.s), 6.62(1H.brs), 6.72(1H.d.J=8.3), 7.42(1H.m), 7.47-7.60(6H.m), 8.17(1H.d.J=8.3), 8.26(1H.d.J=8.1)

番号	化 合	物					物性
	A	В	R ^L	R ²	R ³	融点(℃)	H-NMR (in CDCQ1)
	Br					118	
55		CH:	н	Ме	Мe	5	
						120	
						ļ	2.40(3H.s.), 2.84(3H,d.J=4.9), 3.89(3H.s), 4.87(2H.
56		CH2	Н	Мe	Мe		s), 6.70(1H,brs), 7.23(1H,d,J=7.6), 7.29(1H,d,J=
	Me			İ			8.6), 7.40~7.52(5H.m), 7.55(1H,d,J=8.6), 7.78~7.82
	1						(1H.m), 7.85(1H.m), 8.03(1H.m)
						132	
57		CH ₂	Н	Мe	Ме	ş	
						1 3 4	
	Вr					1	
							2.85(3H,d,J=5.1), 3.90(3H.s), 4.57(2H,d,J=5.1),
58	OCH₂CH≈CH₂ 1	-	Н	Мe	Me		5.26(1H,dd.J=10.5.1.1), 5.39(1H,dd,J=17.3,1.1),
							6.04(1H.ddt,J=17.3,10.5,5.1), 6.58-6.66(4H.m),
							6.92(1H.d.J=8.3), 7.11-7.20(2H.m), 7.25~7.35(2H.m)
	OCH, CN						2.86(3H,d.J=4.9), 3.91(3H.s), 4.72(2H.s), 6.62(1H,
59		-	Н	Мe	Мe		t,J=2.3), 6.67([H.brs], 6.7]([H.td,J=7.6.2.3),
							6.97(1H.d.J=8.3), 7.17~7.40(5H.m)
					1		

[製剤例]

以下は本発明の化合物から製剤し得る農業用設

製剤例!

化合物番号3(2重量部)とタルク(98重量部) の混合物を粉砕し、粉剤に製剤する。

製剤例2

化合物番号 3 (40重量部)、リグニンスルホン 酸ナトリウム (10重量部) および水 (50重量部) を混合し、懸濁剤とする。

製剤例3

化合物番号3 (10重量部)、ツイン20(商標)(1 重量部) およびイソプロパノール (89重量部)を 混合して液剤とする。

製剤例4

化合物番号 4 (50重量部)、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム (6重量部)、リグニンスルホン酸ナトリウム (4重量部) およびクレー (40重量部) を混合粉砕し、水和剤とする。

製額例与

防除価は下式により求めた。

防除価(%)=

無処理区の発病程度・ _ 処理区の発病程度・ 病所數等

無処理区の発病程度・病斑数等

 \times 1 0 0

試験例1 (イネいもち病防除効果試験)

播種2週間後のイネ(品種、愛知旭)苗を直径9cmのブラスチックカップに移植しさらに2週間育苗後、試験化合物の容液または懸濁液を茎業部に飲布処理した。病原菌の接種は、オートミール培地で培養したイネいもち病菌(Pyricularia oryzae)の分生胞子懸濁液を噴霧することによって行ない、接種後は湿室(28℃、100% R.H.)に24時間保ち、さらに湿室で5日間育苗した。接種6日後接種葉に現われた病斑散を測定し、防除価を求めた。

試験例2(イネ紋枯病防除効果試験)

播種 2 週間後のイネ(品種、愛知旭)苗を直径 9 cmのプラスチックカップに移植し、さらに 2 週間

化合物番号3(5重量部)、ベントナイトおよび タルクの等量混合物(90重量部)およびアルキル ベンゼンスルホン酸ナトリウム(5重量部)を配 合粉砕し、粒剤に成型する。

製剤例6

化合物番号 1 (25重量部)、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル (8重量部)、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム (2重量部) およびキシレン (65重量部) を混合溶解し、乳剤とする。

[試験例]

次に本発明の農業用殺菌剤の効果を試験例(茎 集散布による各種植物病害防除試験(ボット試験)) により説明する。

試験方法

被検液を検定植物に噴霧処理し、24時間後病原菌を接種した。また、被検液は試験化合物を少量のN,N-ジメチルホルムアミドに溶解し、展着剤を含む蒸留水で所定濃度に希釈することによって調製した。

育苗後、試験化合物の溶液または懸濁液を茎葉部に散布処理した。病原菌の接種は、予め初穀培地で培養したイネ紋枯病菌(Rhizoctonia solani)の菌糸を初穀培地とともにイネ苗の地際部に置くことによって行ない、接種後は湿室(28℃、100%R.H.)でさらに5日間育苗した。調査はイネ葉鞘部に伸長した菌糸高を測定することにより行ない、防除価を求めた。

試験例3(キュウリうどんご病防除効果試験) 直径9cmのプラスチックカップに播種し、2~ 3週間育苗後のキュウリ(品種、筑波白いぼ)苗の 第1本業表面に試験化合物の溶液または懸濁液を 散布処理した。病原菌の接種は、キュウリ業上で 培養したキュウリうどんご病菌(Sphaerotheca fu liginea)の分生胞子懸濁液を噴霧することによっ で行なった。接種後は20℃の温室に10日間保った 後、接種葉に現われた標兆の占有面損程度を調査 し、防除価を求めた。

試験例4 (キュウリ灰色かび病防除効果試験) 直径9 cmのプラスチックカップに播種し、2~ 3週間育苗後のキュウリ(品種、筑波白いぼ)苗の第1本業表面に化合物溶液または懸濁液を散布処理した。病原菌の接種は、しょ糖加用馬鈴薯煎汁寒天培地で培養した灰色かび病菌(Botrytis cinerea)の菌糸ディスク(∮4mm)をキュウリ薬表面に置くことにより行なった。接種後は20℃の礎室に2日間保った後病斑直径を測定し、妨除価を求めた。

試験例5 (キュウリベと病防除効果試験)

直径9cmのプラスチックカップに播種し2~3週間育苗後のキュウリ(品種、筑波白いぼ)苗の第1本業表面に試験化合物の溶液または懸滴液を散布処理した。病原菌の接種は、キュウリ業上で培養したキュウリベと病菌(Pseudoperonospora cubensis)の遊走子嚢懸滴液をキュウリ業裏面(薬剤非処理面)に滴下することによって行なった。接種後は20℃の歴室に10日間保った後、接種部周辺の病斑進展程度を調査し、防除価を求めた。

以上、試験例1~5の結果を第2裏に示す。

第2表

化合物	5	0 0 P P N	の茎葉散布	こよる防除値	5
番号	イネ	イネ			キュウリ
	いもち病	紋枯病	うどんこ病	灰色かび病	べと病
2	9 0	9 0	1 0 0	7 0	100
9	5 0	3 0	9 0	5 0	100
1 0	9 7	7 0	100	7 0	100
1 1	9 7	5 0	100	5 0	100
1 2	9 7	90	100	5 0	100
1 3	9 7	3 0	100	7 0	100
1 4	9 7	5 0	9 0	5 0	100
1 5	9 7	9 0	100	7 0	0
1 6	9 7	1 0 0	100	7 0	100
1 7	7 0	0	7 0	5.0	100
1 8	9 7	5 0	100	7 0	5 0
1 9	9 7	7 0	100	7 0	3 0
2 0	9 7	3 0	100	5 0	3 0
2 1	3 0	3 0	100	7 0	0
2 2	9 7	9 0	1 0 0	7 0	100
2 3	9 7	5 0	9 0	5 0	100
2 4	9 0	0	1 0 0	7 0	0
2 5	9 7	5 0	1 0 0	7 0	100
2 6	9 0	0	100	7 0	0
2 7	9 0	7 0	100	7 0	1 0 0
2 8	7 0	0	3 0	5 0	0
2 9	9 7	7 0	1 0 0	100	9 7
3 0	9 7	3 0	1 0 0	9 7	9 0

化合物	5	00PPM	の茎葉散布!	こよる防除値	£
番 号		イネ	キュウリ うどんこ病	キュウリ 灰色かび病	キュウリ ベ と 病
					1 0 0
3 3	9 7	9 0	100	7 0	
3 4	7 0	0	5 0	3 0	1 0 0
3 5	7 0	0	100	7 0	0
3 6	9 0	9 0	100	7 0	100
3 7	7 0	0	100	7 0	0
3 8	3 0	3 0	100	7 0	0
3 9	5 0	0	100	7 0	0
4 0	9 7	3 0	100	9 0	3 0
4 1	5 0	3 0	100	7 0	0
4 2	9 7	5 0	100	5 0	1 0 0
4 3	9 7	5 0	100	7 0	
4 4	9 7	9 0	100	7 0	
4 5	9 7	9 0	100	5 0	7 0
4 6	9 7	9 0	1 0 0	7 0	1 0 0
4 7	9 7	100	1 0 0	9 0	1 0 0
4 8	9 7	9 0	1 0 0	9 0	100
4 9	9 7	5 0	1 0 0	9 7	0
5 0	7 0	3 0	1 0 0	9 0	0
5 2	3 0	0	3 0	5 0	1 0 0
5 3	9 7	5 0	1 0 0	9 0	1 0 0

特許出願人 塩 野 義 製 薬 株 式 会 社 代 理 人 弁理士 青 山 葆 ほかl名

第1頁の続き

®Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号
A 01 N 43/40 43/76 43/78 47/02	1 0 1 E 1 0 1 1 0 1	8930-4H 8930-4H 8930-4H 8930-4H
C 07 C 255/13 323/20		6516-4H 8217-4H
C 07 D 213/64 263/58 277/68 311/16	101	6701-4 C 7624-4 C 9164-4 C 6701-4 C

DERWENT-ACC-NO: 1992-265140

DERWENT-WEEK: 199927

COPYRIGHT 2008 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: New fungicidal alkoxy-imino-

acetic acid amide derivs. prepd. e.g. by reacting methanol soln.

of methylamine with 2-(2-

hydroxymethyl-phenyl)-2-methoxy-

imino-acetate, etc.

INVENTOR: HAYASE Y; MASUKO M ; TAKENAKA H

PATENT-ASSIGNEE: SHIONOGI & CO LTD[SHIO]

PRIORITY-DATA: 1990JP-312519 (November 16, 1990)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE
JP 04182461 A	June 30, 1992	JA
JP 2897789 B2	May 31, 1999	JA

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL- DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL-DATE
JP	N/A	1990JP-	November
04182461A		312519	16, 1990
JP	Previous Publ	1990JP-	November
2897789B2		312519	16, 1990

INT-CL-CURRENT:

TYPE	IPC DATE
CIPP	C07D277/68 20060101
CIPS	A01N37/50 20060101
CIPS	A01N43/16 20060101
CIPS	A01N43/40 20060101
CIPS	A01N43/76 20060101
CIPS	A01N43/78 20060101
CIPS	A01N47/02 20060101
CIPS	C07C251/48 20060101
CIPS	C07C255/13 20060101
CIPS	C07C323/20 20060101
CIPS	C07D213/64 20060101
CIPS	C07D263/58 20060101
CIPS	C07D311/16 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 04182461 A

BASIC-ABSTRACT:

Alkoxyiminoacetic acid amide derivs. of formula (I) are new. In (I), R1 and R2 are each H or lower alkyl; R3 is lower alkyl; A is lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl, lower alkoxy, lower alkenyloxy, lower alkynyloxy, halo lower alkyl, cyano lower alkyl, halo lower alkyloxy, halo lower alkylthio, cyano lower alkyloxy, less than 10C membered mono- or di-cyclic aromatic C ring or hetero ring opt. substd. by at least one of oxo, halo, phenyl or divalent lower alkylene and B is a bond or -CH2-.

Specifically claimed are 59 cpds. (I), e.g., N-methyl-2-((2-(3-chloro-5-trifluoro methylpyridin-2-yloxy methyl)phenyl) -2-methoxyiminoacetamide, N-methyl-2-((2-(3-allyloxyphenoxy)phenyl) -2-methoxyiminoacetamide and N-methyl-2-((2-(2,3-dimethyl phenoxymethyl)phenyl)-2-methoxyiminoacetamide.

USE - As fungicide.

In an example, methanol soln. (5.5ml) of methylamine was added to methyl 2-(2-hydroxymethylphenyl) -2-methoxyiminoacetate (1.5g) followed by stirring for 15 hrs. at room temp. to obtain N-methyl-2- (2-hydroxymethylphenyl) -2-methoxyiminoacetamide (1.05g). The obtd. iminoacetamide (200mg) was added to THF suspension (3ml) of 60% NaH (43mg) to stir for 2 hrs. at room temp. 2,3-dichloro-5-trifluoromethyl pyridine (234mg) was added followed by stirring for 1 hr. to obtain N-methyl-2-((2-(3-chloro -5-trifluoromethyl pyridin-2-yloxymethyl)phenyl) -2-methoxyimino acetamide (330mg).

.D

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: NEW FUNGICIDE ALKOXY IMINO ACETIC

ACID AMIDE DERIVATIVE PREPARATION

REACT METHANOL SOLUTION

METHYLAMINE HYDROXYMETHYL PHENYL

METHOXY ACETATE

DERWENT-CLASS: C03

CPI-CODES: C06-H; C07-H; C10-A15; C10-A18;

C12-A02C;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M2 *01*

Fragmentation Code C116 D012 D120

E400 E600 F012 F013 F015 F016

F431 G010 G011 G012 G013 G017

G018 G019 G020 G021 G022 G023

G100 G111 G212 G221 H521 H541

H542 H543 H581 H594 H599 H600

11601 11600 11600 11600 11600 11601

H601 H602 H603 H608 H609 H621

H622 H641 H642 H643 H681 H682

н683 н684 н685 н686 н689 н713

H716 H721 H731 J0 J011 J3 J371

J521 K0 K433 K8 K840 K930 L145 L3

L354 L922 L941 L942 M121 M122

M123 M141 M210 M211 M212 M213

M214 M215 M216 M231 M232 M233

M240 M272 M273 M281 M282 M283

M311 M312 M313 M314 M315 M320

M321 M322 M323 M331 M332 M333

M334 M340 M342 M343 M344 M349

M353 M362 M373 M381 M391 M392

M393 M412 M413 M414 M510 M511

M520 M521 M531 M532 M533 M540

M710 P002 P241 Markush Compounds

923269601

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 1992-118430